









Use of combinations of photoprotectors comprising as essential components aminosubstituted hydroxybenzophenones as photostable UV-filters in cosmetic and pharmaceutical preparations

Patent number: EP1133980
Publication date: 2001-09-19
Inventor: HEIDENFELDER THOMAS DR (DE); HABECK THORSTEN DR (DE); WUENSCH THOMAS DR (DE)
Applicant: BASF AG (DE)
Classification:
- **international:** A61K7/42
- **european:** A61K8/35; A61K8/37; A61K8/44G; A61K8/49F1; A61K8/49F3; A61K8/49F4; A61K8/58C; A61K8/896; A61Q1/06; A61Q17/04
Application number: EP20010104958 20010301
Priority number(s): DE20001012408 20000315

Also published as:

 US6387355 (B2)
 US2002001570 (A1)
 JP2001261540 (A)
 EP1133980 (A3)
 DE10012408 (A1)

Cited documents:

 FR2440933
 EP0893119
 EP1046391

[Report a data error here](#)

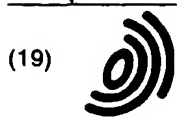
Abstract of EP1133980

A photostable ultraviolet (UV) filter for protecting human skin or hair against sunlight contains as UV-A absorbing components a combination of a hydroxybenzophenone (I), optionally together with a 4,4-diaryl-butadiene (II); and other UV protectant(s) i.e. dibenzoylmethane, triazine, benzotriazole, benzimidazole, tetrahydroxybenzophenone and/or organosiloxane-benzal malonate derivatives. Use of a light-protectant combination of a UV-A absorber and further UV-A and/or UV-B absorbers is claimed as a photostable UV-filter in cosmetic or pharmaceutical preparations for protecting human skin or hair against sunlight, optionally used together with other conventional light protectants. First UV light absorber is a hydroxybenzophenone of formula (I), optionally together with a 4,4-diaryl-butadiene of formula (II); and other UV protectants including 4-(R6)-4'-(R7)-dibenzoylmethane, 1,3,5-triazine derivatives of formula (III), 2,4,6-triphenyl-1,3,5-triazines, in which the phenyl rings are bonded with at least one o-hydroxy group and at least one p-(1-20C) alkoxy group, 2,2'-dihydroxy-3,3'-bis-(1,2,3-benzotriazol-2-yl)-5,5'-bis-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-diphenylmethane, 1,4-bis-(5,6-disulfo-benzimidazol-2-yl)-benzene or its salts, 2-(2-hydroxy-3-(2-methyl-4,4-bis-(trimethylsilyloxy)-4-silapentyl)-5-methyl)-1,2,3-benzotriazole, 2,2',4,4'-tetrahydroxybenzophenone and/or siloxanes of formula (IV). R1, R2 = H, 1-20C alkyl, 3-10C cycloalkyl or 3-10C cycloalkenyl; or NR1R2 = 5-6 membered ring; R3 = 1-20C alkyl; R4, R5 = H, 1-20C alkyl, 3-10C cycloalkyl or 3-10C cycloalkenyl; R6 = 1-12C alkyl; R7 = H, 1-12C alkyl or 1-12C alkoxy; R8-R10 = optionally substituted 1-20C alkyl, 5-10C aryl, 5-10C heteroaryl or -Sp-Sil; Sp = spacer; Sil = silane, oligosilane or polysiloxane residue; X = O or NR11; R11 = H or optionally substituted 1-20C alkyl, 5-10C aryl, 5-10C heteroaryl; V = 3-(4-(2,2-bis-(ethoxycarbonyl)-vinyl)-phenoxy)-prop-1-en-1-yl or 3-(4-(2,2-bis-(ethoxycarbonyl)-vinyl)-phenoxy)-prop-1-en-2-yl; V' = V or Me; t = up to 100; u = up to 20; provided that u = 0 if V' = V or u = 1-20 if V' = Me. An independent claim is also included for cosmetic or pharmaceutical preparations for protecting human epidermis or hair against UV light in the 280-400 nm range, comprising the UV absorbing combination, a carrier and optionally other conventional light protectants.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)

6



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 1 133 980 A2**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:
19.09.2001 Patentblatt 2001/38

(51) Int Cl.7: **A61K 7/42**

(21) Anmeldenummer: **01104958.2**

(22) Anmeldetag: **01.03.2001**

(84) Benannte Vertragsstaaten:
**AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE TR**
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(72) Erfinder:
• **Heldenfelder, Thomas, Dr.**
67354 Römerberg (DE)
• **Habeck, Thorsten, Dr.**
67149 Meckenheim (DE)
• **Wünsch, Thomas, Dr.**
67346 Speyer (DE)

(30) Priorität: **15.03.2000 DE 10012408**

(71) Anmelder: **BASF AKTIENGESELLSCHAFT**
67056 Ludwigshafen (DE)

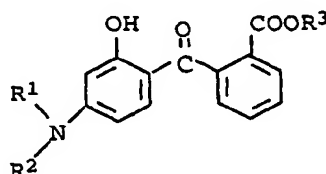
(54) **Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen, die als wesentlichen Bestandteil aminosubstituierte Hydroxybenzophenone enthalten als photostabile UV-Filter in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen**

(57) Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen, enthaltend

A) im wesentlichen im UV-A-Bereich absorbierende und

B) weitere im UV-A-Bereich, im UV-B-Bereich und über beide Bereiche absorbierende Verbindungen, wobei die im UV-A-Bereich absorbierenden Bestandteile (A) wirksamen Mengen von mindestens

Aa) Hydroxybenzophenone der allgemeinen Formel I



I ,

in der

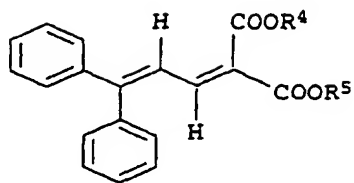
R¹ und R² unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, wobei die Substituenten R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5- oder 6-Ring bilden können und

R³ einen C₁-C₂₀-Alkyl bedeutet

sowie gegebenenfalls auch im UV-A-Bereich absorbierende

Ab) 4,4'-Diarylbutadiene der Formel II

EP 1 133 980 A2



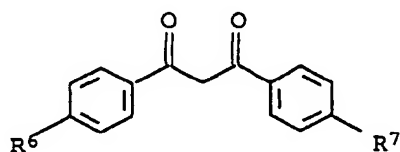
II,

in der

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, aufweisen und als im UV-B-Bereich absorbierende Bestandteile

B) wirksame Mengen mindestens einer Verbindung enthalten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus

Ba) Dibenzoylmethanverbindungen der Formel III

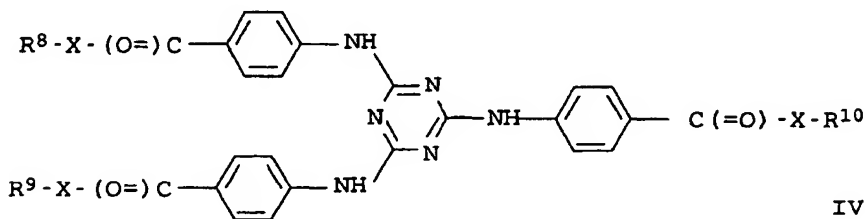


III ,

in der

R⁶ C₁-C₁₂-Alkyl und
R⁷ Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl oder C₁-C₁₂-Alkoxy bedeuten,

Bb) Triazinderivaten der Formel IV

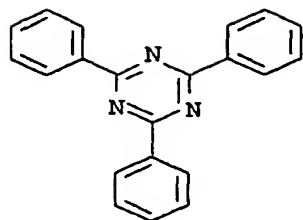


IV

in der

R⁸ bis R¹⁰ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₅-C₁₀-Aryl, C₅-C₁₀-Heteroaryl oder SpSil bedeuten, wobei Sp für einen Spacer und Sil für einen Silan-, Oligosiloxan- oder Polysiloxanrest steht,
X für die zweiwertigen Reste
—O— oder >N-R¹¹ steht, wobei
R¹¹ Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₅-C₁₀-Aryl oder C₅-C₁₀-Heteroaryl bedeutet,

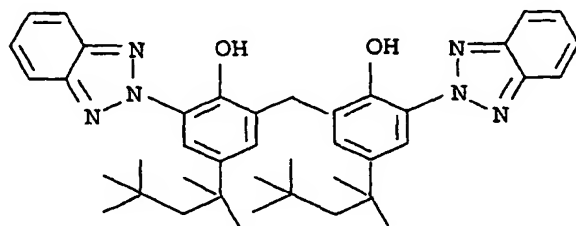
Bc) Triazinderivate der Formel V



V ,

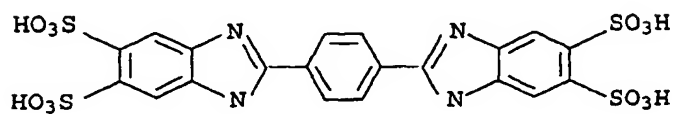
in der an die Phenylringe mindestens eine o-Hydroxygruppe und mindestens eine p-Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen gebunden sind,

Bd) dem Benztriazolderivat der Formel VI



VI

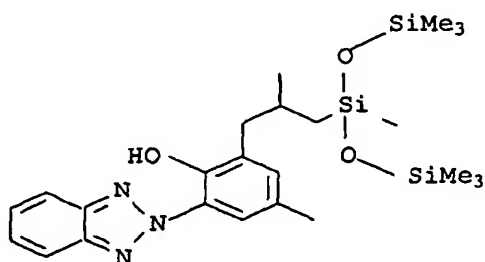
Be) dem Benzimidazolderivat der Formel VII



VII

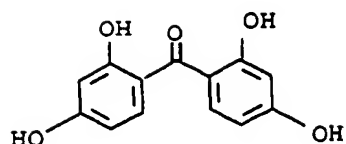
und Salze

Bf) dem Benztriazolderivat der Formel VIII



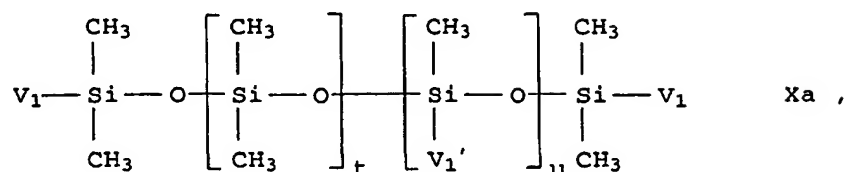
VIII

Bg) o,o',p,p'-Tetrahydroxybenzophenon der Formel IX



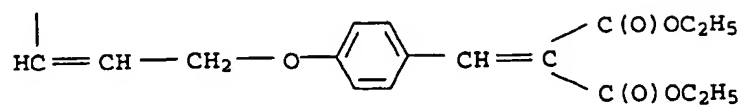
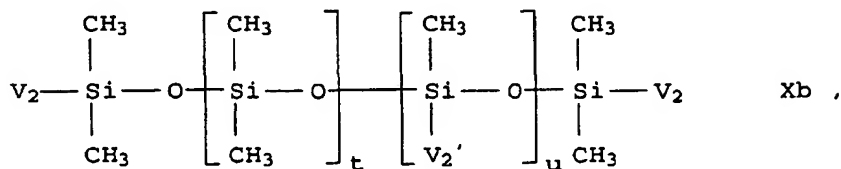
IX ,

Bh) einem Organosiloxanbenzalmalonat der Formel Xa



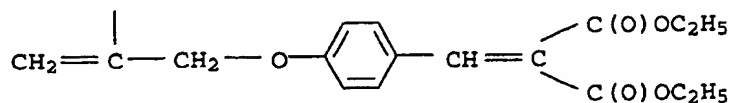
Xa ,

in der
V₁' die Gruppe

V₁ eine Methylgruppe oder V₁' bedeutet oder der Formel Xb

Xb ,

in der V₂' die Gruppe der Struktur



V₂ eine Methylgruppe oder V₂' bedeutet
oder Mischungen aus Verbindungen der Formeln Xa und Xb,

wobei t für einen Wert bis 100 und u für einen Wert bis 20 steht mit der Maßgabe, daß u = 0 ist, wenn V₁ = V₁' und/oder V₂ = V₂' ist und u einen Wert von 1 bis 20 bedeutet, wenn V₁ = CH₃ und/oder V₂ = CH₃ ist, als photostabile UV-Filter in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen zum Schutz der menschlichen Haut oder menschlicher Haare gegen Sonnenstrahlen, gegebenenfalls zusammen mit weiteren an sich für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen bekannten, im UV-Bereich absorbierenden Verbindungen.

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft die Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen, die als im UV-A-Bereich absorbierenden Bestandteil aminosubstituierte Hydroxybenzophenone enthalten und mindestens ein weiteres Lichtschutzmittel, das im UV-A-, UV-B-Bereich oder in beiden Bereichen absorbiert, ausgewählt aus einer im einzelnen im folgenden definierten Gruppe als photostabile UV-Filter-Kombination in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen zum Schutz der menschlichen Epidermis oder menschlichen Haare gegen UV-Strahlung, speziell im Bereich von 320 bis 400 nm.

[0002] Die in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen eingesetzten Lichtschutzmittel haben die Aufgabe, schädigende Einflüsse des Sonnenlichts auf die menschliche Haut zu verhindern oder zumindest in ihren Auswirkungen zu reduzieren. Daneben dienen diese Lichtschutzmittel aber auch dem Schutz weiterer Inhaltsstoffe vor Zerstörung oder Abbau durch UV-Strahlung. In haarkosmetischen Formulierungen soll eine Schädigung der Keratinfaser durch UV-Strahlen vermindert werden.

[0003] Das an die Erdoberfläche gelangende Sonnenlicht hat einen Anteil an UV-B- (280 bis 320 nm) und an UV-A-Strahlung (> 320 nm), welche sich direkt an den Bereich des sichtbaren Lichtes anschließen. Der Einfluß auf die menschliche Haut macht sich besonders bei der UV-B-Strahlung durch Sonnenbrand bemerkbar. Dementsprechend bietet die Industrie eine größere Zahl von Substanzen an, welche die UV-B-Strahlung absorbieren und damit den Sonnenbrand verhindern.

[0004] Nun haben dermatologische Untersuchungen gezeigt, daß auch die UV-A-Strahlung durchaus Hautschädigungen und Allergien hervorrufen kann, indem beispielsweise das Keratin oder Elastin geschädigt wird. Hierdurch werden Elastizität und Wasserspeichervermögen der Haut reduziert, d.h. die Haut wird weniger geschmeidig und neigt zur Faltenbildung. Die auffallend hohe Hautkrebshäufigkeit in Gegenden starker Sonneneinstrahlung zeigt, daß offenbar auch Schädigungen der Erbinformationen in den Zellen durch Sonnenlicht, speziell durch UV-A-Strahlung, hervorgerufen werden. All diese Erkenntnisse lassen daher die Entwicklung effizienter Filtersubstanzen für den UV-A-Bereich notwendig erscheinen.

[0005] Es besteht ein wachsender Bedarf an Lichtschutzmitteln für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen, die vor allem als UV-A-Filter dienen können und deren Absorptionsmaxima deshalb im Bereich von ca. 320 bis 380 nm liegen sollten. Um mit einer möglichst geringen Einsatzmenge die gewünschte Wirkung zu erzielen, sollten derartige Lichtschutzmittel zusätzlich eine hohe spezifische Extinktion aufweisen. Außerdem müssen Lichtschutzmittel für kosmetische Präparate noch eine Vielzahl weiterer Anforderungen erfüllen, beispielsweise gute Löslichkeit in kosmetischen Ölen, hohe Stabilität der mit ihnen hergestellten Emulsionen, toxikologische Unbedenklichkeit sowie geringen Eigengeruch und geringe Eigenfärbung.

[0006] Eine weitere Anforderung, die Lichtschutzmittel erfüllen müssen, ist eine ausreichende Photostabilität. Dies ist aber mit den bisher verfügbaren UV-A absorbierenden Lichtschutzmitteln nicht oder nur unzureichend gewährleistet.

[0007] In der französischen Patentschrift Nr. 2 440 933 wird das 4-(1,1-Dimethylethyl)-4'-methoxydibenzoylmethan als UV-A-Filter beschrieben. Es wird vorgeschlagen, diesen speziellen UV-A-Filter, der von der Firma GIVAUDAN unter der Bezeichnung "PARSOL 1789" verkauft wird, mit verschiedenen UV-B-Filtern zu kombinieren, um die gesamten UV-Strahlen mit einer Wellenlänge von 280 bis 380 nm zu absorbieren.

[0008] Dieser UV-A-Filter ist jedoch, wenn er allein oder in Kombination mit UV-B-Filtern verwendet wird, photochemisch nicht beständig genug, um einen anhaltenden Schutz der Haut während eines längeren Sonnenbades zu gewährleisten, was wiederholte Anwendungen in regelmäßigen und kurzen Abständen erfordert, wenn man einen wirksamen Schutz der Haut gegen die gesamten UV-Strahlen erzielen möchte.

[0009] Deshalb sollen gemäß EP-A-0 514 491 die nicht ausreichend photostabilen UV-A-Filter durch den Zusatz von 2-Cyan-3,3-diphenylacrylsäureestern stabilisiert werden, die selbst im UV-B-Bereich als Filter dienen.

[0010] Weiterhin wurde gemäß EP-A-0 251 398 und EP-A-0 416 837 schon vorgeschlagen, UV-A- und UV-B-Strahlung absorbierende Chromophore durch ein Bindeglied in einem Molekül zu vereinen. Dies hat den Nachteil, daß einerseits keine freie Kombination von UV-A- und UV-B-Filtern in der kosmetischen Zubereitung mehr möglich ist und daß Schwierigkeiten bei der chemischen Verknüpfung der Chromophore nur bestimmte Kombinationen zulassen.

[0011] Es bestand daher die Aufgabe, Lichtschutzmittel für kosmetische und pharmazeutische Zwecke vorzuschlagen, die im UV-A-Bereich mit hoher Extinktion absorbieren, die photostabil sind, eine geringe Eigenfarbe d.h. eine scharfe Bandenstruktur aufweisen und je nach Substituent in Öl oder Wasser löslich sind.

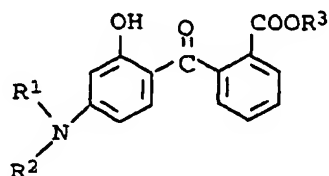
[0012] Es wurde nun gefunden, daß diese Aufgabe vorteilhaft durch bestimmte Lichtschutzmittelkombinationen gelöst werden kann.

[0013] Demgemäß wurde diese Aufgabe erfindungsgemäß gelöst durch die Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen, enthaltend

A) im wesentlichen im UV-A-Bereich absorbierende und

B) weitere im UV-A-Bereich, im UV-B-Bereich und in beiden Bereichen absorbierende Verbindungen, wobei die im UV-A-Bereich absorbierenden Bestandteile (A) wirksamen Mengen von mindestens

Aa) einen Hydroxybenzophenon der allgemeinen Formel I



I ,

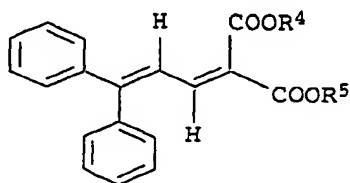
in der

R¹ und R² unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, wobei die Substituenten R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5- oder 6-Ring bilden können und

R³ einen C₁-C₂₀-Alkyl bedeutet

sowie gegebenenfalls zusätzlich

Ab) 4,4'-Diarylbutadiene der Formel II



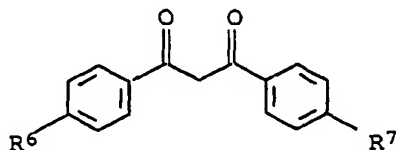
II ,

in der

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, enthalten und die Bestandteile

B) eine wirksame Menge mindestens einer Verbindung enthalten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus

Ba) Dibenzoylmethanverbindungen der Formel III



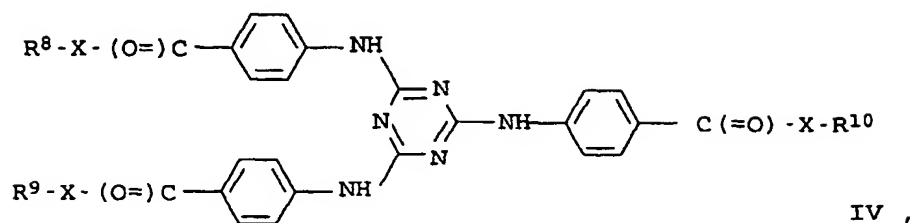
III ,

in der

R⁶ C₁-C₁₂-Alkyl und

R⁷ Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl oder C₁-C₁₂-Alkoxy bedeuten,

Bb) Triazinderivaten der Formel IV



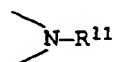
in der

15

R^8 bis R^{10} unabhängig voneinander gegebenenfalls substituiertes C_1 - C_{20} -Alkyl, C_5 - C_{10} -Aryl, C_5 - C_{10} -Heteroaryl oder SpSil bedeuten, wobei Sp für einen Spacer und Sil für einen Silan-, Oligosiloxan- oder Polysiloxanrest steht

20

X für die zweiwertigen Reste
- O - oder

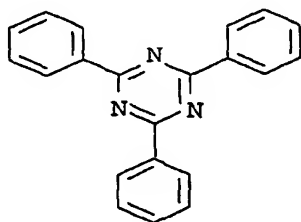


steht, wobei

30

R^{11} Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes C_1 - C_{20} -Alkyl, C_5 - C_{10} -Aryl oder C_5 - C_{10} -Heteroaryl bedeutet,

Bc) dem Triazinderivat der Formel V

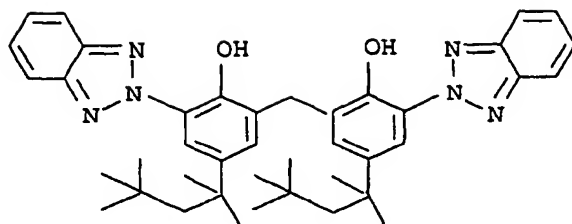


45

in der an die Phenylringe mindestens eine o-Hydroxygruppe und mindestens eine p-Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen gebunden sind,

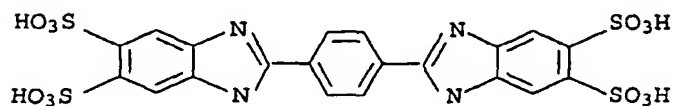
50

Bd) dem Benztriazolderivat der Formel VI



VI

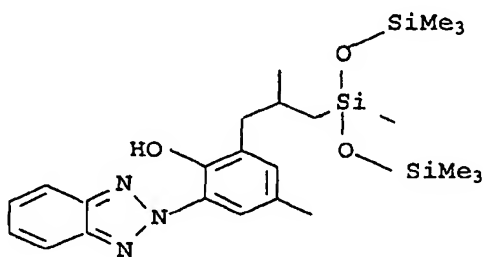
Be) dem Benzimidazolderivat der Formel VII



VII

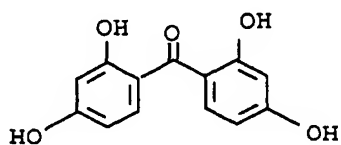
und Salze

Bf) dem Benztriazolderivat der Formel VIII



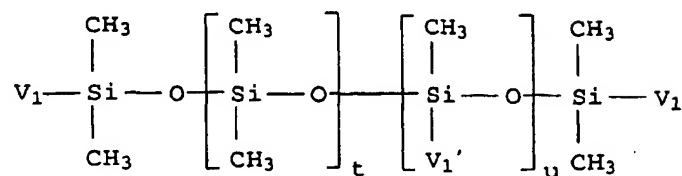
VIII

Bg) o,o',p,p'-Tetrahydroxybenzophenon der Formel IX



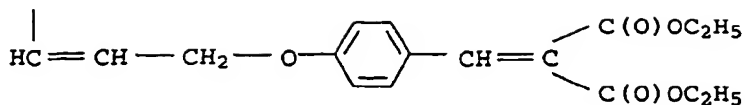
IX ,

Bh) einem Organosiloxanbenzalmalonat der Formel Xa

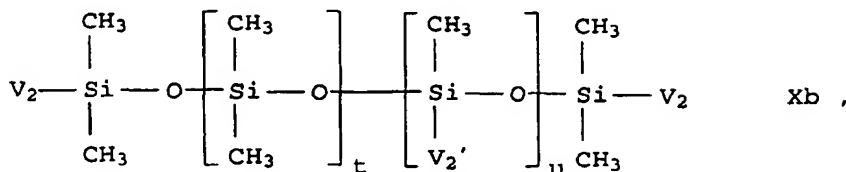


Xa ,

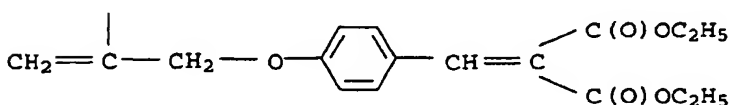
in der
V₁' die Gruppe



V₁ eine Methylgruppe oder V₁' bedeutet oder der Formel Xb



in der V₂' die Gruppe der Struktur



V₂ eine Methylgruppe oder V₂' bedeutet
oder Mischungen aus Verbindungen der Formeln Xa und Xb,
wobei t für einen Wert bis 100 und u für einen Wert bis 20 steht mit der Maßgabe, daß u = 0 ist, wenn
V₁ = V₁' und/oder V₂ = V₂' ist und u einen Wert von 1 bis 20 bedeutet, wenn V₁ = CH₃ und/oder V₂
= CH₃ ist, als photostabile UV-Filter in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen zum
Schutz der menschlichen Haut oder menschlicher Haare gegen Sonnenstrahlen, gegebenenfalls zu-
sammen mit weiteren an sich für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen bekannten, im
UV-Bereich absorbierenden Verbindungen.

[0014] Die Lichtschutzmittelkombination aus den Verbindungen (A) und (B) kann allein oder in Verbindung mit weiteren im UV-Bereich absorbierenden Verbindungen angewandt werden, doch sollen mindestens wirksame Mengen der Verbindungen (A) bzw. (B) in den Lichtschutzpräparaten enthalten sein. Unter wirksamen Mengen der Verbindungen (A) und (B) werden im allgemeinen jeweils mindestens 0,2 Gew.-%, jeweils bezogen auf die kosmetische Zubereitung, verstanden.

[0015] In den erfindungsgemäßen Lichtschutzmittelkombinationen überwiegt in der Regel die Menge der im UV-B-Bereich absorbierenden Verbindungen. Demgemäß beträgt der Gehalt der im UV-A-Bereich absorbierenden Verbindung (A) im allgemeinen 5 bis 50 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 25 Gew.-%, jeweils bezogen auf Lichtschutzmittelkombination aus (A) und (B).

[0016] Die erfindungsgemäßen Kombinationen der Lichtschutzmittel (A) und (B) weisen synergistische Effekte in der Lichtschutzwirkung dergestalt auf, daß die Schutzwirkung der Kombinationen die Summe der Wirkung der Bestandteile übersteigt.

[0017] Die den wesentlichen Bestandteil der Lichtschutzmittelkombination bildende Komponente Aa) ist Gegenstand der vorgängigen deutschen Patentanmeldung DE-A 11917906 und ist dort einschließlich der Herstellung im einzelnen beschrieben.

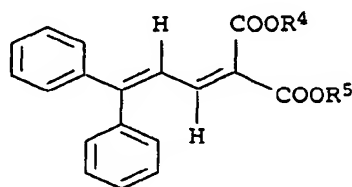
[0018] Als Alkylrest R¹, R² und/oder R³ kommen dabei verzweigte oder unverzweigte C₁-C₂₀-Alkylketten, bevorzugt Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dime-

thylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, n-Octyl oder 2-Ethylhexyl in Betracht.

[0019] Bevorzugte Alkylreste für R¹, R² und R³ sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 2-Ethylhexyl.

[0020] Als C₃-C₁₀-Cycloalkylreste stehen für R³ bevorzugt Cyclopropyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl.

[0021] Die fakultativ zu verwendenden Verbindungen Ab), das sind 4,4'-Diarylbutadiene der Formel II,



II,

sind aus EPA 916 335 bekannt. Die Substituenten R⁴ und/oder R⁵ bedeuten bevorzugt C₁-C₈-Alkyl und C₅-C₈-Cycloalkyl und ganz besonders Neopentyl.

[0022] Die Verbindungen (B) sind sämtlich bekannt und werden im folgenden näher charakterisiert:

(Ba)

[0023] Die Verbindungen der Formel III sind aus FR 2440933 bekannt. Als bevorzugte Verbindung der Formel III kommt p-Methoxy-p'-t.-butyldibenzoylmethan (R⁶= Methoxy, R⁷= t.-Butyl) in Betracht.

(Bb)

[0024] Die Verbindungen der Formel IV mit der Bedeutung von R⁸ bis R¹⁰ Alkyl, Aryl oder Heteroaryl, sind aus EP-A 0796851, EP-A 0087098 und EP-A 0850935 bekannt. Als Alkylreste kommen dabei insbesondere geradkettige oder verzweigte C₁- bis C₁₂-, insbesondere C₁- bis C₈-Reste in Betracht. Arylreste sind z.B. Phenyl- oder Naphthylreste, insbesondere Phenylreste. Als Heteroarylreste kommen einfache oder kondensierte Ringsysteme mit einem oder mehreren heteroaromatischen 3 bis 6-gliedrigen Ringen in Betracht. Als Heteroatome können ein oder mehrere Stickstoff-, Schwefel- und/oder Sauerstoffatome im Ring oder Ringsystem enthalten sein.

[0025] Die Verbindungen der Formel IV, mit der Bedeutung SpSil sind aus EPA 0 933 376 bekannt.

[0026] Der Begriff Spacer für Sp bedeutet in diesem Zusammenhang eine bivalente verzweigte oder unverzweigte C₃-C₁₂-Alkyl- oder Alkenylkette, die den Silan-, Oligosiloxan- oder Polysiloxanteil mit dem Triazinrest verknüpft.

[0027] Beispiele für eine C₃-C₁₂-Alkylkette sind Propylen, 2-Methylpropylen, Butylen, Pentylen und Hexylen.

[0028] Beispiele für eine C₃-C₁₂-Alkenylkette sind 2-Propen-2-yl-, 2-Methyl-3-propenyl-, 3-Buten-3-yl- und 4-Penten-4-yl-.

[0029] Bevorzugte Spacer sind -(CH₂)₃-, -(CH₂)₄-, -(CH₂)₅-, -[CH(CH₃)]-(CH₂)-, -(CH₂)₂-CH=CH-, -C(=CH₂)-CH₂-, -C(=CH₂)-(CH₂)₂-O-(CH₂)₄-, (CH₂)₄-O-(CH₂)₂-.

[0030] Der Begriff Silane steht in diesem Zusammenhang für einen Rest SiR¹²R¹³R¹⁴, in der R¹², R¹³, R¹⁴ unabhängig voneinander für C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy oder Phenyl stehen.

[0031] Als Beispiele seien zu nennen: Si(CH₂-CH₃)₃, Si(CH₂-CH₂-CH₃)₃, Si(isopropyl)₃, Si(tert.butyl)₃, Si(tert.butyl)(CH₃)₂, Si(CH₃)₂ (hexyl), Si(OCH₃)₃, Si(OEt)₃, SiPh₃.

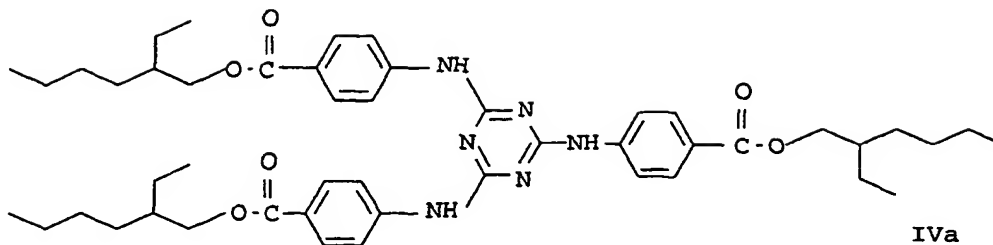
[0032] Der Begriff Oligosiloxane bedeutet einen Rest aus der Gruppe der allgemeinen Formel, bestehend aus SiR¹⁵_m (OSiR¹⁵₃)_n mit m=0, 1 oder 2; n=3, 2 oder 1 und m+n=3, R¹⁵-[Si(R¹⁵)₂-O]_r-Si(R¹⁵)₂-A und R¹⁵-[Si(R¹⁵)₂-O]_r-Si(A)(R¹⁵)-O-Si(R¹⁵)₃, in denen A eine chemische Bindung oder einen Spacer und R¹⁵ einen C₁-C₆-Alkylrest oder Phenylrest bedeutet und r für Werte von 1 bis 9 steht.

[0033] Der Begriff Polysiloxane beinhaltet beispielsweise einen Rest aus der Gruppe der allgemeinen Formel, bestehend aus

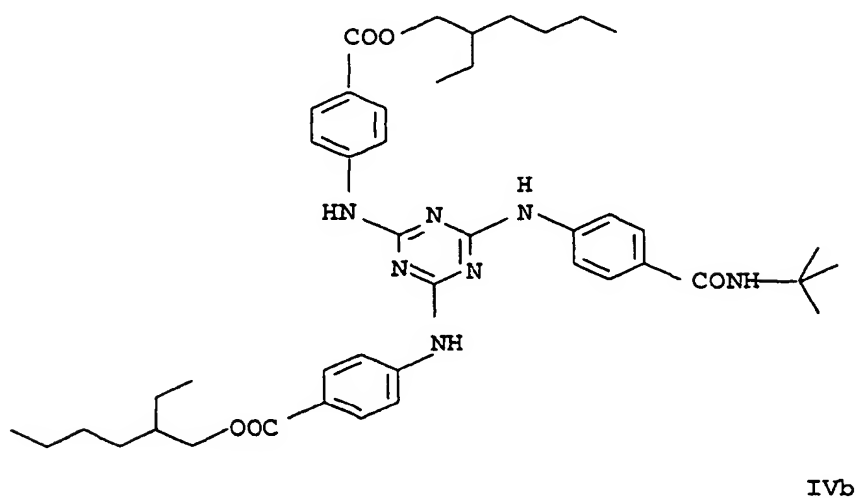
A-[Si(R¹⁶)₂-O]_s-Si(R¹⁶)₂-A oder

(R¹⁶)₃-Si-[O-Si(R¹⁶)₂]_t-[O-Si(R¹⁶)(A)]_q-O-Si(R¹⁶)₃, in denen A eine chemische Bindung oder einen Spacer und R¹⁶ einen C₁-C₆-Alkylrest oder Phenylrest bedeutet, s und t für Werte von 4 bis 250 und q für Werte von 1 bis 30 stehen.

[0034] Als Verbindung der Formel IV kommen vorzugsweise die Triazinverbindungen der Formel IVa



bzw. der Formel IVb

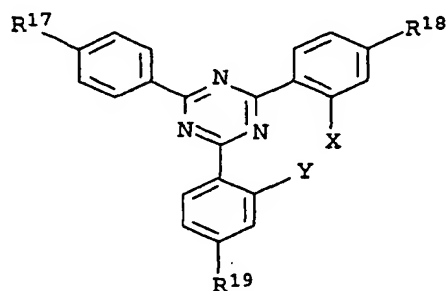


in Betracht.

(Bc)

[0035] Die durch mindestens eine o-Hydroxygruppe und mindestens eine p-Alkoxygruppe substituierten Triphenyltriazine der Formel V sind aus WO 99/66896 bekannt.

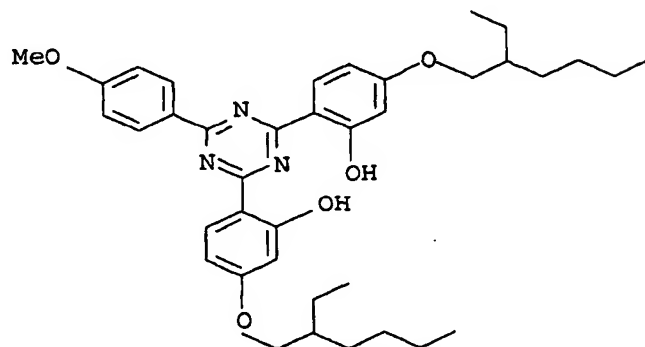
[0036] Insbesondere kommen Triphenyltriazine der Formel Va in Betracht



in der X Wasserstoff oder eine Hydroxygruppe und Y eine Hydroxygruppe,

R¹⁷ Wasserstoff oder Alkoxy mit 1 bis 12 C-Atomen und
R¹⁸ und R¹⁹ Alkoxy mit 1 bis 12 C-Atomen bedeuten.

[0037] Besonders bevorzugt ist die Verbindung der Formel Vb



Vb

(Bd)

[0038] Die Verbindung der Formel VI hat die CAS Nr. 103597-45-1.

(Be)

[0039] Die Verbindung der Formel VII hat die CAS Nr. 180898-37-7.

(Bf)

[0040] Die Verbindung der Formel VIII hat die CAS Nr. 155633-54-8.

(Bg)

[0041] Die Verbindung der Formel IX hat die CAS Nr. 131-55-5.

(Bh)

[0042] Die Verbindungen der Formeln Xa und Xb sind aus EP-A 0920859 bekannt.

[0043] Von den Verbindungen der Formeln Xa und/oder Xb kommen vor allem die mit den CAS Nummern 208391-15-5, 208391-15-5D, 177955-90-7, 177955-90-7D und 177995-90-7DP in Betracht.

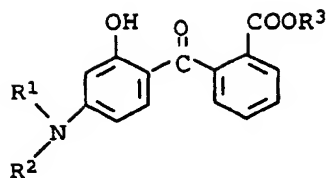
[0044] In den erfindungsgemäß zu verwendenden Lichtschutzmittelkombinationen können nicht nur einzelne der Verbindungen (Ba) bis (Bh), sondern auch Mischungen aus mehreren dieser Verbindungen enthalten sein.

[0045] Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind weiterhin kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen, die 0,1 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 7 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Menge der kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitung einer Lichtschutzmittelkombination aufweisen, enthaltend

A) im wesentlichen im UV-A-Bereich absorbierende und

B) weitere im UV-A-Bereich, im UV-B-Bereich und über beide Bereiche absorbierende Verbindungen, wobei die im UV-A-Bereich absorbierenden Bestandteile (A) wirksame Mengen von mindestens

Aa) einem Hydroxybenzophenon der allgemeinen Formel I



I ,

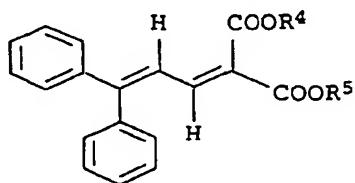
in der

R¹ und R² unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, wobei die Substituenten R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5- oder 6-Ring bilden können und

R³ einen C₁-C₂₀-Alkyl bedeutet

sowie gegebenenfalls zusätzlich

Ab) 4,4'-Diarylbutadiene der Formel II



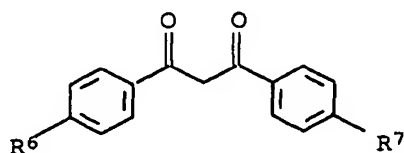
II ,

in der

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, enthalten und als Bestandteile

B) eine wirksame Menge mindestens einer Verbindung, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus

Ba) Dibenzoylmethanverbindungen der Formel III



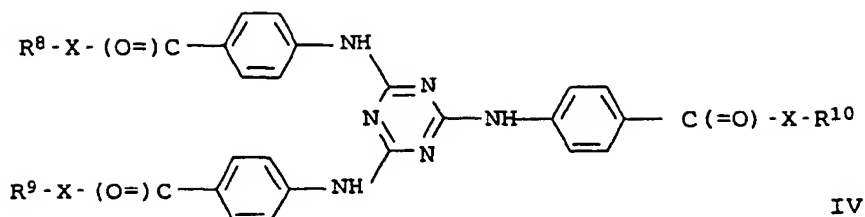
III ,

in der

R⁶ C₁-C₁₂-Alkyl und

R⁷ Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl oder C₁-C₁₂-Alkoxy bedeuten,

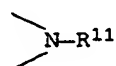
Bb) Triazinderivaten der Formel IV



in der

R^8 bis R^{10} unabhängig voneinander gegebenenfalls substituiertes C_1 - C_{20} -Alkyl, C_5 - C_{10} -Aryl, C_5 - C_{10} -Heteroaryl oder SpSil bedeuten, wobei Sp für einen Spacer und Sil für einen Silan-, Oligosiloxan- oder Polysiloxanrest steht,

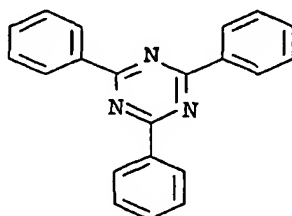
X für die zweiwertigen Reste
- O - oder



steht, wobei

R^{11} Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes C_1 - C_{20} -Alkyl, C_5 - C_{10} -Aryl oder C_5 - C_{10} -Heteroaryl bedeutet,

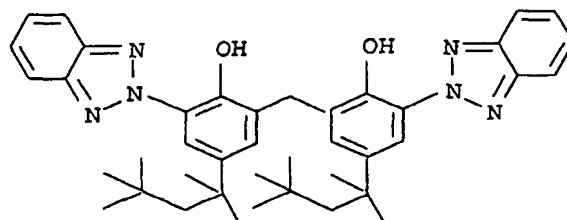
Bc) Triazinderivaten der Formel V



V ,

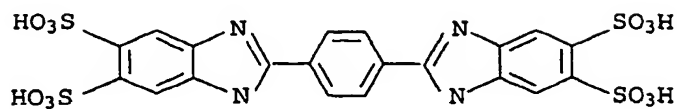
in der an die Phenylringe mindestens eine o-Hydroxygruppe und mindestens eine p-Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen gebunden sind,

Bd) dem Benzotriazolderivat der Formel VI



VI

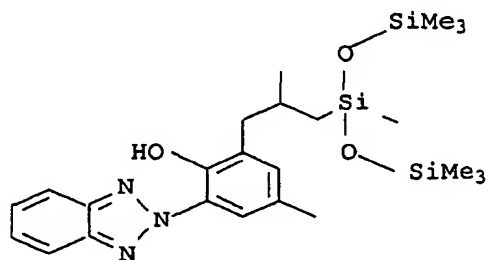
Be) dem Benzimidazolderivat der Formel VII



VII

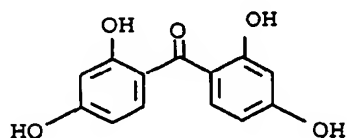
und Salze

Bf) dem Benztriazolderivat der Formel VIII



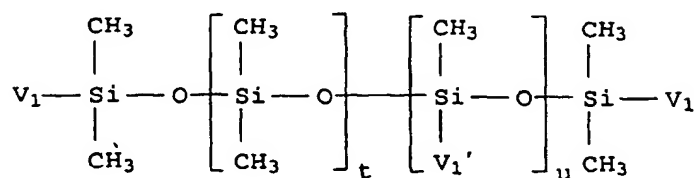
VIII

Bg) o,o',p,p'-Tetrahydroxybenzophenon der Formel IX



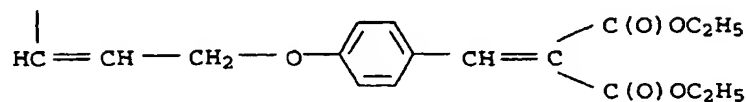
IX ,

Bh) einem Organosiloxanbenzalmalonat der Formel Xa

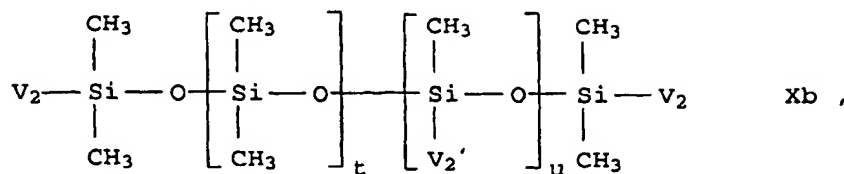


Xa ,

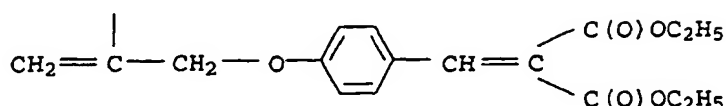
in der
V₁' die Gruppe



V_1 eine Methylgruppe oder V_1' bedeutet oder der Formel Xb



in der V_2' die Gruppe der Struktur



V_2 eine Methylgruppe oder V_2' bedeutet

oder Mischungen aus Verbindungen der Formeln Xa und Xb,

wobei t für einen Wert bis 100 und u für einen Wert bis 20 steht mit der Maßgabe, daß $u = 0$ ist, wenn $V_1 = V_1'$ und/oder $V_2 = V_2'$ ist und u einen Wert von 1 bis 20 bedeutet, wenn $V_1 = \text{CH}_3$ und/oder $V_2 = \text{CH}_3$ ist,

gegebenenfalls zusammen mit weiteren an sich für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen bekannten, im UV-A- und UV-B-Bereich absorbierenden Verbindungen als Lichtschutzmittel, wobei die UV-A absorbierenden Verbindungen in der Regel in geringerer Menge als die UV-B-absorbierenden Verbindungen eingesetzt werden.

[0046] Die Lichtschutzmittel enthaltenden kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen sind in der Regel auf der Basis eines Trägers, der mindestens eine Ölphase enthält. Es sind aber auch Zubereitungen allein auf wäßriger Basis bei Verwendung von Verbindungen mit hydrophilen Substituenten möglich. Demgemäß kommen Öle, Öl-in-Wasser- und Wasser-in-Öl-Emulsionen, Cremes und Pasten, Lippschutzstiftmassen oder fettfreie Gele in Betracht.

[0047] Als Emulsionen kommen u.a. auch O/W-Makroemulsionen, O/W-Mikroemulsionen oder O/W/O-Emulsionen mit in dispergierter Form vorliegenden aminosubstituierten Hydroxybenzophenonen der Formel I in Frage, wobei die Emulsionen durch Phaseninversionstechnologie, gemäß DE-A-197 26 121 erhältlich sind.

[0048] Übliche kosmetische Hilfsstoffe, die als Zusätze in Betracht kommen können, sind z.B. Co-Emulgatoren, Fette und Wachse, Stabilisatoren, Verdickungsmittel, biogene Wirkstoffe, Filmbildner, Duftstoffe, Farbstoffe, Perlglanzmittel, Konservierungsmittel, Pigmente, Elektrolyte (z.B. Magnesiumsulfat) und pH-Regulatoren. Als Co-Emulgatoren kommen vorzugsweise bekannte W/O- und daneben auch O/W-Emulgatoren wie etwa Polyglycerinester, Sorbitanester oder teilveresterte Glyceride in Betracht. Typische Beispiele für Fette sind Glyceride; als Wachse sind u.a. Bienenwachs, Paraffinwachs oder Mikrowachse gegebenenfalls in Kombination mit hydrophilen Wachsen zu nennen. Als Stabilisatoren können Metallsalze von Fettsäuren wie z.B. Magnesium-, Aluminium- und/oder Zinkstearat eingesetzt werden. Geeignete Verdickungsmittel sind beispielsweise vernetzte Polyacrylsäuren und deren Derivate, Polysaccharide, insbesondere Xanthan-Gum, Guar-Guar, Agar-Agar, Alginate und Tylosen, Carboxymethylcellulose und Hydroxyethylcellulose, ferner Fettalkohole, Monoglyceride und Fettsäuren, Polycrylate, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon. Unter biogenen Wirkstoffen sind beispielsweise Pflanzenextrakte, Eiweißhydrolysate und Vitaminkomplexe zu verstehen. Gebräuchliche Filmbildner sind beispielsweise Hydrocolloide wie Chitosan, mikrokristallines Chitosan oder quaternisiertes Chitosan, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymerisate, Polymere der Acrylsäurereihe, quaternäre Cellulose-Derivate und ähnliche Verbindungen. Als Konservierungsmittel eignen sich beispielsweise Formaldehydlösung, p-Hydroxybenzoat oder Sorbinsäure. Als Perlglanzmittel kommen beispielsweise Glycoldistearinsäureester wie Ethylenglycoldistearat, aber auch Fettsäuren und Fettsäuremonoglycolester in Betracht. Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Färbemittel" der Farbstoffkommission der Deutschen Forschungsgemeinschaft, veröffentlicht im Verlag Chemie, Weinheim, 1984, zusammengestellt sind. Diese Farbstoffe werden üblicherweise in Konzentration von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Mischung, eingesetzt.

[0049] Ein zusätzlicher Gehalt an Antioxidantien ist im allgemeinen bevorzugt. So können als günstige Antioxidantien alle für kosmetische und/oder dermatologische Anwendungen geeigneten oder gebräuchlichen Antioxidantien verwendet werden.

[0050] Vorteilhafterweise werden die Antioxidantien gewählt aus der Gruppe, bestehend aus Aminosäuren (z.B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D,L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. β -Carotin, Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thiorodoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl-, und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, γ -Linoleyl-, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximine, Buthioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis μ mol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B. α -Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), α -Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Apfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallenextrakte, Billirubin, Biliverdin, EDTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate (z.B. γ -Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Derivate, Vitamin C und deren Derivate (z.B. Ascorbylpalmitat, Mg-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherol und Derivate (z.B. Vitamin-E-Acetat, Tocotrienol), Vitamin A und Derivate (Vitamin-A-Palmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, α -Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Carnosin, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajaretsäure, Trihydroxybutyrophenon, Harnsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO₄), Selen und dessen Derivate (z.B. Selenmethionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, Trans-Stilbenoxid).

[0051] Die Menge der vorgenannten Antioxidantien (eine oder mehrere Verbindungen) in den Zubereitungen beträgt vorzugsweise 0,001 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,05 bis 20 Gew.-%, insbesondere 1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung.

[0052] Sofern Vitamin E und/oder dessen Derivate das oder die Antioxidantien darstellen, ist es vorteilhaft, deren jeweilige Konzentration aus dem Bereich von 0,001 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung, zu wählen.

[0053] Sofern Vitamin A und/oder dessen Derivate bzw. Carotinoide das oder die Antioxidantien darstellen, ist es vorteilhaft, deren jeweilige Konzentration aus dem Bereich von 0,001 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung, zu wählen.

[0054] Übliche Ölkomponenten in der Kosmetik sind beispielsweise Paraffinöl, Glycerystearat, Isopropylmyristat, Diisopropyladipat, 2-Ethylhexansäurecetylstearylester, hydriertes Polyisobuten, Vaseline, Caprylsäure/Caprinsäure-Triglyceride, mikrokristallines Wachs, Lanolin und Stearinsäure.

[0055] Der Gesamtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 80, vorzugsweise 6 bis 40 Gew.-% und der nicht wäßrige Anteil ("Aktivsubstanz") 20 bis 80, vorzugsweise 30 bis 70 Gew.-% - bezogen auf die Mittel - betragen. Die Herstellung der Mittel kann in an sich bekannter Weise, d.h. beispielsweise durch Heiß-, Kalt-, Heiß-Heiß/Kalt- bzw. PIT-Emulgierung erfolgen. Hierbei handelt es sich um ein rein mechanisches Verfahren, eine chemische Reaktion findet nicht statt.

[0056] Solche Sonnenschutzpräparate können demgemäß in flüssiger, pastöser oder fester Form vorliegen, beispielsweise als Wasser-in-Öl-Cremes, Öl-in-Wasser-Cremes und -Lotionen, Aerosol-Schaumcremes, Gele, Öle, Fettstifte, Puder, Sprays oder alkoholischwäßrige Lotionen.

[0057] Schließlich können weitere an sich bekannte im UV-Bereich absorbierenden Substanzen mitverwendet werden, sofern sie im Gesamtsystem der erfindungsgemäß zu verwendenden Kombination aus UV-Filtern stabil sind.

[0058] Als UV-Filtersubstanzen, die zusätzlich mit den erfindungsgemäß zu verwendenden Lichtschutzmittelkombinationen angewandt werden können, kommen beliebige W-A- und UV-B-Filtersubstanzen in Betracht. Beispielsweise sind zu nennen:

Nr.	Stoff	CAS-Nr. (=Säure)
1	4-Aminobenzoessäure	150-13-0
2	3-(4-Trimethylammonium)-benzylidenbornan-2-on-methylsulfat	52793-97-2
3	3,3,5-Trimethyl-cyclohexyl-salicylat (Homosalatum)	118-56-9
4	2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon (Oxybenzonum)	131-57-7
5	2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure und ihre Kalium-, Natrium- u. Triethanolaminsalze	27503-81-7

(fortgesetzt)

Nr.	Stoff	CAS-Nr. (=Säure)
5	6 3,3'-(1,4-Phenylendimethin)-bis(7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]heptan-1-methansulfonsäure) und ihre Salze	90457-82-2
	7 4-Bis(polyethoxy)amino-benzoesäurepolyethoxyethylester	113010-52-9
	8 4-Dimethylamino-benzoesäure-2-ethylhexylester	21245-02-3
10	9 Salicylsäure-ethylhexylester	118-60-5
	10 4-Methoxy-zimtsäure-2-isoamylester	71617-10-2
	11 4-Methoxy-zimtsäure-2-ethylhexylester	5466-77-3
	12 2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon-5-sulfon(Sulisobenzonum) und das Natriumsalz	4065-45-6
15	13 3-(4'-Sulfo)benzyliden-bornan-2-on und Salze	58030-58-6
	14 3-Benzylidenbornan-2-on	16087-24-8
	15 1-(4'-Isopropylphenyl)-3-phenylpropan-1,3-dion	63260-25-9
20	16 4-Isopropylbenzylsalicylat	94134-93-7
	17 2,4,6-Trianilin-(o-carbo-2'-ethylhexyl-1'-oxy)-1,3,5-triazin	88122-99-0
	18 3-Imidazol-4-yl-acrylsäure und ihr Ethylester	104-98-3
	19 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäureethylester	5232-99-5
25	20 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäure-2'-ethylhexylester	6197-30-4
	21 Menthyl-o-aminobenzoate oder: 5-Methyl-2-(1-methylethyl)-2-aminobenzoate	134-09-8
	22 Glyceryl p-aminobenzoat oder: 4-Aminobenzoesäure-1-glyceryl-ester	136-44-7
30	23 2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophenon (Dioxybenzone)	131-53-3
	24 2-Hydroxy-4-methoxy-4-methylbenzophenon (Mexenon)	1641-17-4
	25 Triethanolamin Salicylat	2174-16-5
	26 Dimethoxyphenylglyoxalsäure oder: 3,4-dimethoxy-phenyl-glyoxal-saures Natrium	4732-70-1
35	27 3-(4-Sulfo)benzyliden-bornan-2-on und seine Salze	56039-58-8
	28 4-tert.-Butyl-4'-methoxy-dibenzoylmethan	70356-09-1
	29 2,2',4,4'-Tetrahydroxybenzophenon	131-55-5
40	30 2,2'-Methylen-bis-[6(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3,-tetramethylbutyl)phenol]	103597-45-1
	31 2,2'-(1,4-Phenylen)-bis-1H-benzimidazol-4,6-disulfonsäure, Na-Salz	180898-37-7
	32 2,4-bis-[4-(2-Ethylhexyloxy)-2-hydroxy]phenyl-6-(4-methoxyphenyl)-(1,3,5)-triazin	187393-00-6

45 **[0059]** Die erfindungsgemäßen kosmetischen und dermatologischen Zubereitungen können vorteilhafterweise außerdem anorganische Pigmente auf Basis von Metalloxiden und/oder anderen in Wasser schwerlöslichen oder unlöslichen Metallverbindungen, insbesondere der Oxide des Titans (TiO₂), Zinks (ZnO), Eisens (z.B. Fe₂O₃), Zirkoniums (ZrO₂), Siliciums (SiO₂), Mangans (z.B. MnO), Aluminiums (Al₂O₃), Cers (z.B. Ce₂O₃), Mischoxiden der entsprechenden Metalle sowie Abmischungen aus solchen Oxiden enthalten. Besonders bevorzugt handelt es sich um Pigmente auf der Basis TiO₂ und ZnO.

50 **[0060]** Es ist besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung, wenngleich nicht zwingend, wenn die anorganischen Pigmente in hydrophober Form vorliegen, d.h. daß sie oberflächlich wasserabweisend behandelt sind. Diese Oberflächenbehandlung kann darin bestehen, daß die Pigmente nach an sich bekannter Weise, wie in DE-A-33 14 742 beschrieben, mit einer dünnen hydrophoben Schicht versehen sind.

55 **[0061]** Zum Schutz menschlicher Haare vor UV-Strahlen können die erfindungsgemäß zu verwendenden Lichtschutzmittelkombinationen in Shampoos, Lotionen, Gelen, Haarsprays, Aerosol-Schaumcremes oder Emulsionen in Konzentrationen von 0,1 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 1 bis 7 Gew.-% eingearbeitet werden. Die jeweiligen Formulierung

gen können dabei u.a. zum Waschen, Färben sowie zum Frisieren der Haare verwendet werden.

[0062] Die erfindungsgemäß zu verwendenden Lichtschutzmittelkombinationen sind gut in kosmetischen Ölen löslich und lassen sich leicht in kosmetische Formulierungen einarbeiten. Die mit den neuen Lichtschutzmittelkombinationen hergestellten Emulsionen zeichnen sich besonders durch ihre hohe Stabilität, die Lichtschutzmittelkombinationen selber durch ihre hohe Photostabilität aus, und die mit den Lichtschutzmittelkombinationen hergestellten Zubereitungen durch ihr angenehmes Hautgefühl aus.

[0063] Die UV-Filterwirkung der erfindungsgemäß zu verwendenden Lichtschutzmittelkombinationen kann auch zur Stabilisierung von Wirk- und Hilfsstoffen in kosmetischen und pharmazeutischen Formulierungen ausgenutzt werden.

[0064] In den folgenden Beispielen wird die Verwendung der neuen Lichtschutzmittelkombinationen näher erläutert.

Beispiele

Beispiel 1

Standardisierte Methode zur Bestimmung der Photostabilität (Suntest)

[0065] Eine 5 Gew.-%ige alkoholische Lösung des zu prüfenden Lichtschutzmittels wird mittels einer Eppendorfpipette (20 µl) auf die Auftragsfläche eines Glasplättchens aufgetragen. Durch die Anwesenheit des Alkohols verteilt sich die Lösung gleichmäßig auf der aufgerauten Glasoberfläche. Die aufgetragene Menge entspricht der Menge an Lichtschutzmittel, die in Sonnencremes zur Erreichung eines mittleren Lichtschuttfaktors benötigt wird. Bei der Prüfung werden jeweils 4 Glasplättchen bestrahlt. Die Abdampfzeit und die Bestrahlung betragen je 30 Minuten. Die Glasplättchen werden während des Bestrahleins durch eine Wasserkühlung, die sich am Boden des Suntestgerätes befindet, leicht gekühlt. Die Temperatur innerhalb des Suntest Gerätes beträgt während der Bestrahlung 40°C. Nachdem die Proben bestrahlt worden sind, werden sie mit Ethanol in einen dunklen 50 ml Meßkolben gewaschen und mit dem Photometer vermessen. Die Blindproben werden ebenso auf Glasplättchen aufgetragen und 30 Minuten bei Raumtemperatur abgedampft. Wie die anderen Proben werden sie mit Ethanol abgewaschen und auf 100 ml verdünnt und vermessen.

[0066] Allgemeine Vorschrift zur Herstellung von Emulsionen für kosmetische Zwecke

[0067] Alle öllöslichen Bestandteile werden in einem Rührkessel auf 85°C erwärmt. Wenn alle Bestandteile geschmolzen sind, bzw. als Flüssigphase vorliegen, wird die Wasserphase unter Homogenisieren eingearbeitet. Unter Rühren wird die Emulsion auf ca. 40°C abgekühlt, parfümiert, homogenisiert und dann unter ständigem Rühren auf 25°C abgekühlt.

Zubereitungen

Beispiel 2 - Zusammensetzung für die Lippenpflege

[0068]

Massengehalt (Gew.-%)	
ad 100	Eucerinum anhydricum
10,00	Glycerin
10,00	Titanium Dioxid, mikronisiert
5,00	Verbindungskombination aus 1 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl), 1 % Bb (Formel IVa) und 3 % Bd (Formel VI)
8,00	Octyl Methoxycinnamat
5,00	Zink Oxid
4,00	Castoröl
4,00	Pentaerythrithyl Stearat/caprat/Caprylat Adipat
3,00	Glyceryl Stearat SE
2,00	Bienenwachs
2,00	Microkristallines Wachs
2,00	Quaternium-18 Bentonit
1,50	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer

Beispiel 3 - Zusammensetzung für die Lippenpflege

[0069]

5	Massengehalt (Gew.-%)	
	ad 100	Eucerinum anhydricum
	10,00	Glycerin
	10,00	Titanium Dioxid, mikronisiert
10	5,00	Verbindungskombination aus 1 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl), 1 % Ab (Formel II, R = Neopentyl) und 3 % Bd (Formel VI)
	8,00	Octyl Methoxycinnamat
	5,00	Zink Oxid
	4,00	Castoröl
15	4,00	Pentaerythrithil Stearat/caprat/Caprylat/Adipat
	3,00	Glyceryl Stearat SE
	2,00	Bienenwachs
	2,00	Microkristallines Wachs
20	2,00	Quaternium-18 Bentonit
	1,50	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer

Beispiel 4 - Zusammensetzung für Sunblocker mit Mikropigmenten

25 [0070]

	Massengehalt (Gew.-%)	
	ad 100	Wasser
30	10,00	Octyl Methoxycinnamat
	6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl
	6,00	Titanium Dioxid, mikronisiert
	5,00	Verbindungskombination aus 2 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl), 1 % Bb (Formel IVa) und 2 % Bd (Formel VI)
	5,00	Mineral Öl
35	5,00	Isoamyl p-Methoxycinnamat
	5,00	Propylen Glycol
	3,00	Jojoba Öl
	3,00	4-Methylbenzyliden Campher
40	2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer
	1,00	Dimethicon
	0,50	PEG-40-Hydrogenated Castor Öl
	0,50	Tocopheryl Acetat
	0,50	Phenoxyethanol
45	0,20	EDTA

Beispiel 5 - Zusammensetzung für Sunblocker mit Mikropigmenten

[0071]

50	Massengehalt (Gew.-%)	
	ad 100	Wasser
	10,00	Octyl Methoxycinnamat
55	6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl
	6,00	Titanium Dioxid, mikronisiert

EP 1 133 980 A2

(fortgesetzt)

Massengehalt (Gew.-%)	
5,00	Verbindungskombination bestehend aus 1,5 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl), 1 % Ab (Formel II, R = Neopentyl) und 2,5 % Bb (Formel IVb)
5,00	Mineral Öl
5,00	Isoamyl p-Methoxycinnamat
5,00	Propylen Glycol
3,00	Jojoba Öl
3,00	4-Methylbenzyliden Campher
2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer
1,00	Dimethicon
0,50	PEG-40-Hydrogenated Castor Öl
0,50	Tocopheryl Acetat
0,50	Phenoxyethanol
0,20	EDTA

Beispiel 6 - Fettfreies Gel

[0072]

Massengehalt (Gew.-%)	
ad 100	Wasser
8,00	Octyl Methoxycinnamat
7,00	Titanium Dioxid, mikronisiert
5,00	Verbindungskombination, bestehend aus 1 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl), 2 % Bf (Formel VIII) und 2 % Bc (Formel Vb)
5,00	Glycerin
5,00	PEG-25 PABA
1,00	4-Methylbenzyliden Campher
0,40	Acrylate C10-C30 Alkyl Acrylat Crosspolymer
0,30	Imidazolidinyl Urea
0,25	Hydroxyethyl Cellulose
0,25	Sodium Methylparaben
0,20	Disodium EDTA
0,15	Fragrance
0,15	Sodium Propylparaben
0,10	Sodium Hydroxid

Beispiel 7 - Fettfreies Gel

[0073]

Massengehalt (Gew.-%)	
ad 100	Wasser
8,00	Octyl Methoxycinnamat
7,00	Titanium Dioxid, mikronisiert
5,00	Verbindungskombination, bestehend aus 1 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl), 1 % Ab (Formel II, R = Neopentyl) und 3 % Bf (Formel VIII)
5,00	Glycerin
5,00	PEG-25 PABA
1,00	4-Methylbenzyliden Campher

(fortgesetzt)

Massengehalt (Gew.-%)	
0,40	Acrylate C10-C30 Alkyl Acrylat Crosspolymer
0,30	Imidazolidinyl Urea
0,25	Hydroxyethyl Cellulose
0,25	Sodium Methylparaben
0,20	Disodium EDTA
0,15	Fragrance
0,15	Sodium Propylparaben
0,10	Sodium Hydroxid

Beispiel 8 - Sonnencreme

[0074]

Massengehalt (Gew.-%)	
ad 100	Wasser
8,00	Octyl Methoxycinnamat
8,00	Titanium Dioxid, mikronisiert
6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl
5,00	Verbindungskombination, bestehend aus 1,5 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl), 1,5 % Bg (Formel IX) und 2 % Bb (Formel IVb)
6,00	Mineral Öl
5,00	Zink Oxid
5,00	Isopropyl Palmitat
0,30	Imidazolidinyl Urea
3,00	Jojoba Öl
2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer
1,00	4-Methylbenzyliden Campher
0,60	Magnesium Stearat
0,50	Tocopheryl Acetat
0,25	Methylparaben
0,20	Disodium EDTA
0,15	Propylparaben

Beispiel 9 - Sonnencreme

[0075]

Massengehalt (Gew.-%)	
ad 100	Wasser
8,00	Octyl Methoxycinnamat
8,00	Titanium Dioxid, mikronisiert
6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl
5,00	Verbindungskombination, bestehend aus 2 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl), 1 % Be (Formel VII) und 2 % Bc (Formel Vb)
6,00	Mineral Öl
5,00	Zink Oxid
5,00	Isopropyl Palmitat
0,30	Imidazolidinyl Urea
3,00	Jojoba Öl

EP 1 133 980 A2

(fortgesetzt)

Massegehalt (Gew.-%)	
2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer
1,00	4-Methylbenzyliden Campher
0,60	Magnesium Stearat
0,50	Tocopheryl Acetat
0,25	Methylparaben
0,20	Disodium EDTA
0,15	Propylparaben

Beispiel 10 - Sonnencreme wasserfest

[0076]

Massegehalt (Gew.-%)	
ad 100	Wasser
8,00	Octyl Methoxycinnamat
5,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl
5,00	Propylene Glycol
4,00	Isopropyl Palmitat
4,00	Caprylic/Capric Triglycerid
5,00	Verbindungskombination, bestehend aus 1 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl), 1 % Ab (Formel II, R = Neopentyl), 1 % Bb (Formel IVa) und 2 % Bd (Formel VI)
4,00	Glycerin
3,00	Jojoba Öl
2,00	4-Methylbenzyliden Campher
2,00	Titanium Dioxid, mikronisiert
1,50	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer
1,50	Dimethicon
0,70	Magnesium Sulfat
0,50	Magnesium Stearat
0,15	Fragrance

Beispiel 11 - Sonnencreme wasserfest

[0077]

Massegehalt (Gew.-%)	
ad 100	Wasser
8,00	Octyl Methoxycinnamat
5,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl
5,00	Propylene Glycol
4,00	Isopropyl Palmitat
4,00	Caprylic/Capric Triglycerid
5,00	Verbindungskombination, bestehend aus 1 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl), 1 % Bb (Formel IVa), 1 % Ba (Formel III, R ₈ = tert.-Butyl, R ₇ = Methoxy), 2 % Bb (Formel IVb)
4,00	Glycerin
3,00	Jojoba Öl
2,00	4-Methylbenzyliden Campher
2,00	Titanium Dioxid, mikronisiert
1,50	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer

(fortgesetzt)

Massengehalt (Gew.-%)	
1,50	Dimethicon
0,70	Magnesium Sulfat
0,50	Magnesium Stearat
0,15	Fragrance

Beispiel 12 - Sonnenmilch

[0078]

Massengehalt (Gew.-%)	
ad 100	Wasser
10,00	Mineral Öl
6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl
5,00	Isopropyl Palmitat
3,50	Octyl Methoxycinnamat
5,00	Verbindungskombination, bestehend aus 1 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl) und 4 % Bb (Formel IVb)
3,00	Caprylic/Capric Triglycerid
3,00	Jojoba Öl
2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer
0,70	Magnesium Sulfat
0,60	Magnesium Stearat
0,50	Tocopheryl Acetat
3,00	Glycerin
0,25	Methylparaben
0,15	Propylparaben
0,05	Tocopherol

Beispiel 13 - Sonnenmilch

[0079]

Massengehalt (Gew.-%)	
ad 100	Wasser
10,00	Mineral Öl
6,00	PEG-7-Hydrogenated Castor Öl
5,00	Isopropyl Palmitat
3,50	Octyl Methoxycinnamat
5,00	Verbindungskombination, bestehend aus 0,5 % Aa (Formel I, R = n-Hexyl), 1 % Bb (Formel IVa) und 3,5 % Bc (Formel Vb)
3,00	Caprylic/Capric Triglycerid
3,00	Jojoba Öl
2,00	PEG-45/Dodecyl Glycol Copolymer
0,70	Magnesium Sulfat
0,60	Magnesium Stearat
0,50	Tocopheryl Acetat
3,00	Glycerin
0,25	Methylparaben
0,15	Propylparaben
0,05	Tocopherol

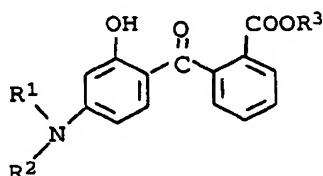
Patentansprüche

1. Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen, enthaltend

A) im wesentlichen im UV-A-Bereich absorbierende und

B) weitere im UV-A-Bereich, im UV-B-Bereich und über beide Bereiche absorbierende Verbindungen, wobei die im UV-A-Bereich absorbierenden Bestandteile (A) wirksamen Mengen von mindestens

Aa) einem Hydroxybenzophenon der allgemeinen Formel I



I ,

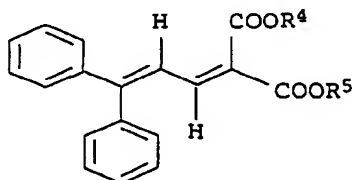
in der

R¹ und R² unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, wobei die Substituenten R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5- oder 6-Ring bilden können und

R³ einen C₁-C₂₀-Alkyl bedeutet

sowie gegebenenfalls zusätzlich

Ab) 4,4'-Diarylbutadiene der Formel II



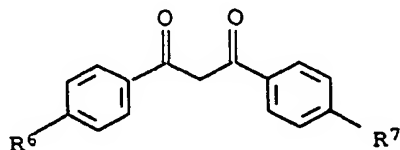
II ,

in der

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, enthalten und als Verbindungen

B) wirksame Mengen mindestens einer Verbindung enthalten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus

Ba) Dibenzoylmethanverbindungen der Formel III



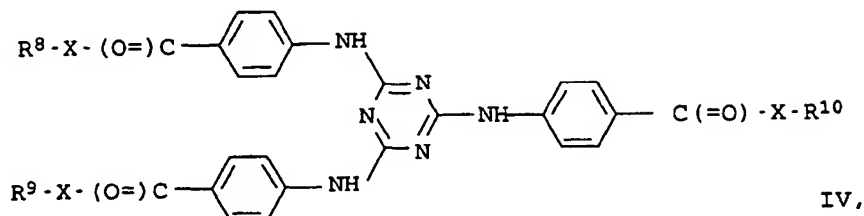
III ,

in der

R^6 C_1 - C_{12} -Alkyl und

R^7 Wasserstoff, C_1 - C_{12} -Alkyl oder C_1 - C_{12} -Alkoxy bedeuten,

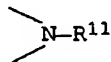
Bb) Triazinderivaten der Formel IV



in der

R^8 bis R^{10} unabhängig voneinander gegebenenfalls substituiertes C_1 - C_{20} -Alkyl, C_5 - C_{10} -Aryl, C_5 - C_{10} -Heteroaryl oder SpSil bedeuten, wobei Sp für einen Spacer und Sil für einen Silan-, Oligosiloxan- oder Polysiloxanrest steht,

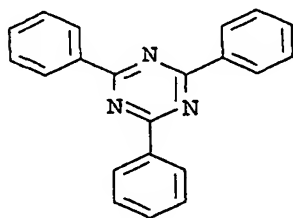
X für die zweiwertigen Reste
- O - oder



steht, wobei

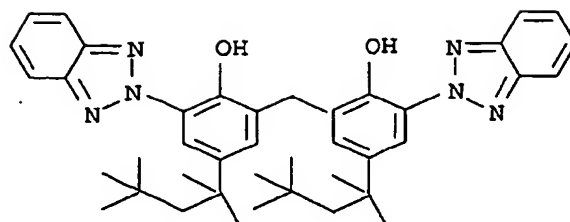
R^{11} Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes C_1 - C_{20} -Alkyl, C_5 - C_{10} -Aryl oder C_5 - C_{10} -Heteroaryl bedeutet,

Bc) Triazinderivaten der Formel V



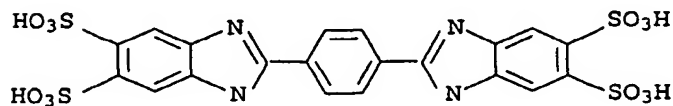
in der an die Phenylringe mindestens eine o-Hydroxygruppe und mindestens eine p-Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen gebunden sind,

Bd) dem Benzotriazolderivat der Formel VI



VI

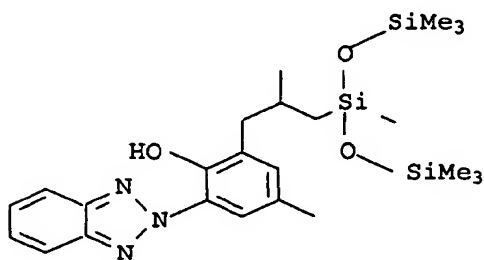
Be) dem Benzimidazolderivat der Formel VII



VII

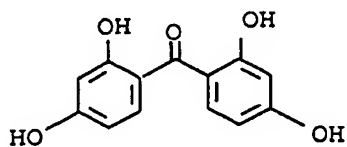
und Salze

Bf) dem Benztriazolderivat der Formel VIII



VIII

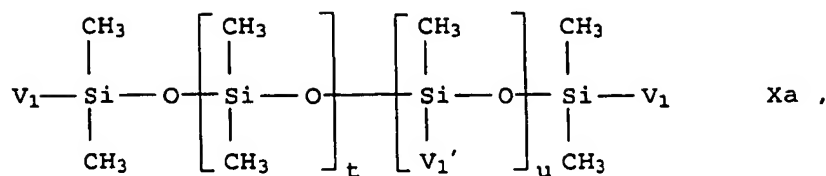
Bg) o,o',p,p'-Tetrahydroxybenzophenon der Formel IX



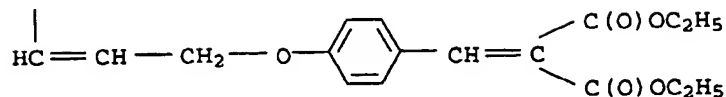
IX

und

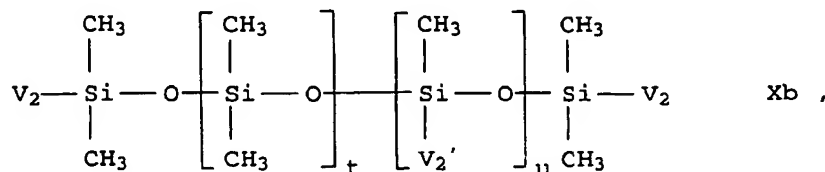
Bh) einem Organosiloxanbenzalmalonat der Formel Xa



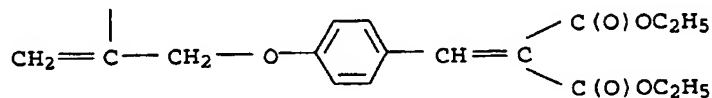
in der
 V_1' die Gruppe



V_1 eine Methylgruppe oder V_1' bedeutet oder der Formel Xb



in der V_2' die Gruppe der Struktur



V_2 eine Methylgruppe oder V_2' bedeutet
 oder Mischungen aus Verbindungen der Formeln Xa und Xb,
 wobei t für einen Wert bis 100 und u für einen Wert bis 20 steht mit der Maßgabe, daß u = 0 ist,
 wenn $\text{V}_1 = \text{V}_1'$ und/oder $\text{V}_2 = \text{V}_2'$ ist und u einen Wert von 1 bis 20 bedeutet, wenn $\text{V}_1 = \text{CH}_3$ und/
 oder $\text{V}_2 = \text{CH}_3$ ist,
 als photostabile UV-Filter in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen zum Schutz der
 menschlichen Haut oder menschlicher Haare gegen Sonnenstrahlen, gegebenenfalls zusammen
 mit weiteren an sich für kosmetische und
 pharmazeutische Zubereitungen bekannten, im UV-Bereich absorbierenden Verbindungen.

2. Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** sie als wesentlichen Bestandteil A) Hydroxybenzophenon der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 enthalten, in der R^3 n-Hexyl bedeutet.
3. Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** Sie Verbindungen der Formel II enthalten, in der R^4 und/oder R^5 Neopentyl bedeutet.
4. Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** sie als Bestandteil Bb) Triazinderivate der Formel IV enthalten, in der die Reste -X- R^8 bis -X- R^{10} 2-Ethylhexyloxy bedeuten.

5. Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** sie als Bestandteil Bb) Triazinderivate der Formel IV enthalten, in der der Rest -X-R⁸ t-Butylamino und -X-R⁹ und -X-R¹⁰ den Rest 2-Ethylhexyloxy bedeuten.

6. Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** sie den wesentlichen Bestandteil Aa) der Formel I in Mengen von mindestens 5 Gew.-%, bezogen auf die Lichtschutzmittelkombination, enthalten.

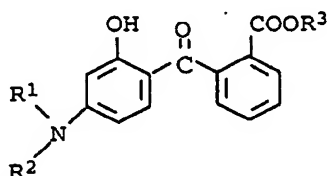
7. Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen gemäß Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, daß** sie zusätzlich zu B) Pigmente in Form von Zinkoxid oder Titandioxid enthalten.

8. Lichtschutzmittelkombinationen enthaltende kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen zum Schutz der menschlichen Epidermis oder der menschlichen Haare gegen UV-Licht im Bereich von 280 bis 400 nm, **dadurch gekennzeichnet, daß** sie in einem kosmetisch und pharmazeutisch geeigneten Träger als photostabile UV-Filter wirksame Mengen von Lichtschutzmittelkombinationen enthalten, die

A) im wesentlichen im UV-A-Bereich absorbierende und

B) weitere im UV-A-Bereich, im UV-B-Bereich und über beide Bereiche absorbierende Verbindungen aufweisen, wobei die im UV-A-Bereich absorbierenden Bestandteile (A) wirksame Mengen von mindestens

Aa) einem Hydroxybenzophenon der allgemeinen Formel I



I ,

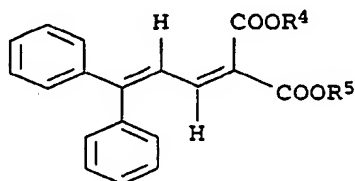
in der

R¹ und R² unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, wobei die Substituenten R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5- oder 6-Ring bilden können und

R³ einen C₁-C₂₀-Alkyl bedeutet

sowie gegebenenfalls zusätzlich

Ab) 4,4'-Diarylbutadiene der Formel II



II ,

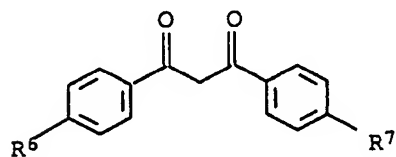
in der

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, enthalten

und die Bestandteile

B) eine wirksame Menge mindestens einer Verbindung aufweisen, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus

Ba) Dibenzoylmethanverbindungen der Formel III



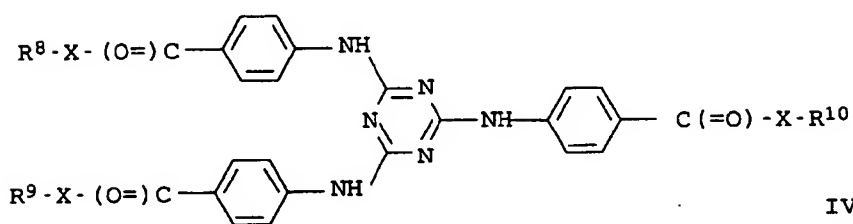
III ,

in der

R⁶ C₁-C₁₂-Alkyl und

R⁷ Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl oder C₁-C₁₂-Alkoxy bedeuten,

Bb) Triazinderivaten der Formel IV

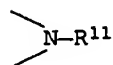


IV

in der

R⁸ bis R¹⁰ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₅-C₁₀-Aryl, C₅-C₁₀-Heteroaryl oder SpSil bedeuten, wobei Sp für einen Spacer und Sil für einen Siloxan-, Oligosilan- oder Polysiloxanrest steht,

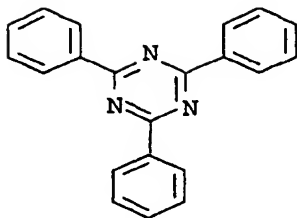
X für die zweiwertigen Reste
— O — oder



steht, wobei

R¹¹ Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₅-C₁₀-Aryl oder C₅-C₁₀-Heteroaryl bedeutet,

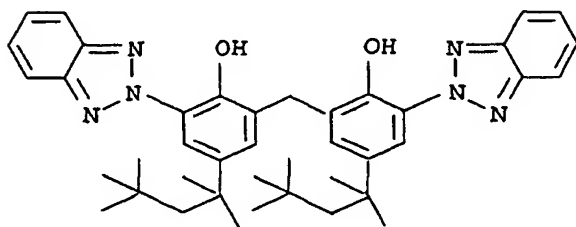
Bc) Triazinderivaten der Formel V



V

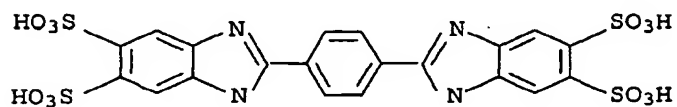
in der an die Phenylringe mindestens eine o-Hydroxygruppe und mindestens eine p-Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen gebunden sind,

Bd) dem Benztriazolderivat der Formel VI



VI

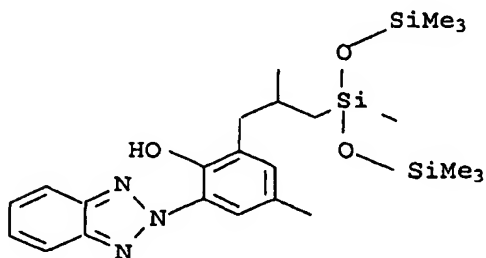
Be) dem Benzimidazolderivat der Formel VII



VII

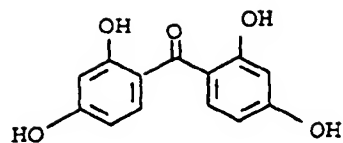
und Salze

Bf) dem Benztriazolderivat der Formel VIII



VIII

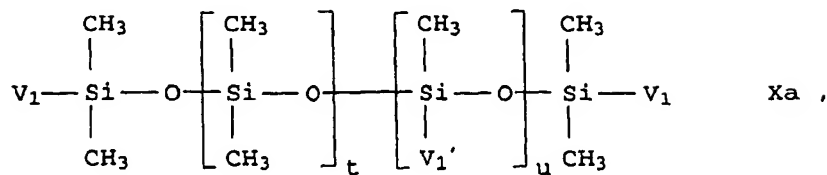
Bg) o,o',p,p'-Tetrahydroxybenzophenon der Formel IX



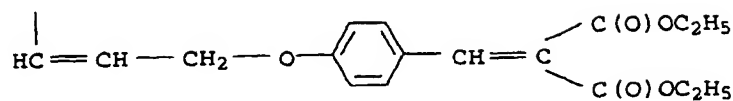
IX

und

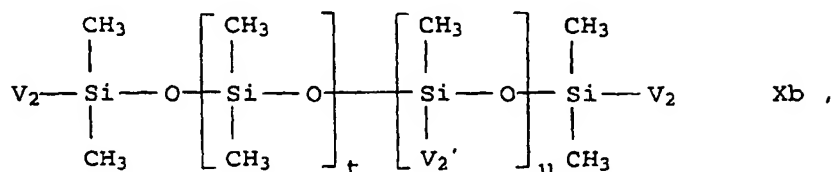
Bh) einem Organosiloxanbenzalmalonat der Formel Xa



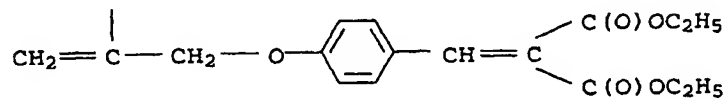
in der
V₁' die Gruppe



V₁ eine Methylgruppe oder V₁' bedeutet oder der Formel Xb



in der V₂' die Gruppe der Struktur

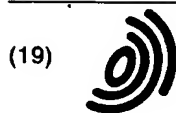


V₂ eine Methylgruppe oder V₂' bedeutet
oder Mischungen aus Verbindungen der Formeln Xa und Xb,
wobei t für einen Wert bis 100 und u für einen Wert bis 20 steht mit der Maßgabe, daß u = 0 ist,
wenn V₁ = V₁' und/oder V₂ = V₂' ist und u einen Wert von 1 bis 20 bedeutet, wenn V₁ = CH₃ und/
oder V₂ = CH₃ ist,
als photostabile UV-Filter in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen zum Schutz der

menschlichen Haut oder menschlicher Haare gegen Sonnenstrahlen, gegebenenfalls zusammen mit weiteren an sich für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen bekannten, im UV-Bereich absorbierenden Verbindungen,

- 5 aufweisen, gegebenenfalls zusammen mit weiteren an sich für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen bekannten, im UV-Bereich absorbierenden Verbindungen.
9. Lichtschutzmittelkombinationen enthaltende kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen gemäß Anspruch 8, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Lichtschutzmittelkombinationen als wesentlichen Bestandteil A) Hydroxybenzophenon der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 8 enthalten, in der R³ n-Hexyl bedeutet.
- 10 10. Lichtschutzmittelkombinationen enthaltende kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen gemäß Anspruch 8, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Lichtschutzmittelkombinationen Verbindungen der Formel II enthalten, in der R⁴ und/oder R⁵ Neopentyl bedeutet.
- 15 11. Lichtschutzmittelkombinationen enthaltende kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen gemäß Anspruch 8, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Lichtschutzmittelkombinationen als Bestandteil Bb) Triazinderivate der Formel IV enthalten, in der die Reste -X-R⁸ bis -X-R¹⁰ 2-Ethylhexyloxy bedeuten.
- 20 12. Lichtschutzmittelkombinationen enthaltende kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen gemäß Anspruch 8, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Lichtschutzmittelkombinationen als Bestandteil Bb) Triazinderivate der Formel IV enthalten, in der der Rest -X-R⁸ t-Butylamino und -X-R⁹ und -X-R¹⁰ den Rest 2-Ethylhexyloxy bedeuten.
- 25 13. Lichtschutzmittelkombinationen enthaltende kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen gemäß Anspruch 8, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Lichtschutzmittelkombinationen als wesentlichen Bestandteil Aa) der Formel I in Mengen von mindestens 5 Gew.-%, bezogen auf die Lichtschutzmittelkombination, enthalten.
- 30 14. Lichtschutzmittelkombinationen enthaltende kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen gemäß Anspruch 8, **dadurch gekennzeichnet, daß** die Lichtschutzmittelkombinationen zusätzlich zu B) Pigmente in Form von Zinkoxid oder Titandioxid enthalten.

THIS PAGE BLANK (USPTO)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) **EP 1 133 980 A3**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(88) Veröffentlichungstag A3:
02.01.2004 Patentblatt 2004/01

(51) Int Cl.7: **A61K 7/42**

(43) Veröffentlichungstag A2:
19.09.2001 Patentblatt 2001/38

(21) Anmeldenummer: **01104958.2**

(22) Anmeldetag: **01.03.2001**

(84) Benannte Vertragsstaaten:
**AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE TR**
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(72) Erfinder:
• **Heldenfelder, Thomas, Dr.**
67354 Römerberg (DE)
• **Habeck, Thorsten, Dr.**
67149 Meckenheim (DE)
• **Wünsch, Thomas, Dr.**
67346 Speyer (DE)

(30) Priorität: **15.03.2000 DE 10012408**

(71) Anmelder: **BASF AKTIENGESELLSCHAFT**
67056 Ludwigshafen (DE)

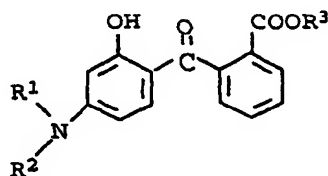
(54) **Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen, die als wesentlichen Bestandteil aminosubstituierte Hydroxybenzophenone enthalten als photostabile UV-Filter in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen**

(57) Verwendung von Lichtschutzmittelkombinationen, enthaltend

A) im wesentlichen im UV-A-Bereich absorbierende und

B) weitere im UV-A-Bereich, im UV-B-Bereich und über beide Bereiche absorbierende Verbindungen, wobei die im UV-A-Bereich absorbierenden Bestandteile (A) wirksamen Mengen von mindestens

Aa) Hydroxybenzophenone der allgemeinen Formel I



I ,

In der

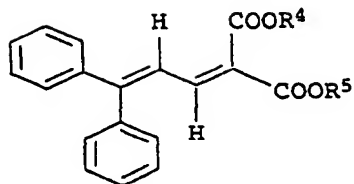
R¹ und R² unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, wobei die Substituenten R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5- oder 6-Ring bilden können und

R³ einen C₁-C₂₀-Alkyl bedeutet

sowie gegebenenfalls auch im UV-A-Bereich absorbierende

Ab) 4,4'-Diarylbutadiene der Formel II

EP 1 133 980 A3



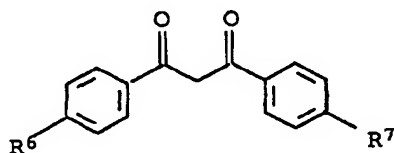
II,

in der

R⁴ und R⁵ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, aufweisen und als im UV-B-Bereich absorbierende Bestandteile

B) wirksame Mengen mindestens einer Verbindung enthalten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus

Ba) Dibenzoylmethanverbindungen der Formel III

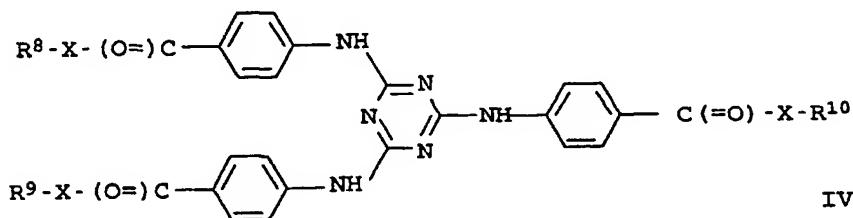


III ,

in der

R⁶ C₁-C₁₂-Alkyl und
R⁷ Wasserstoff, C₁-C₁₂-Alkyl oder C₁-C₁₂-Alkoxy bedeuten,

Bb) Triazinderivaten der Formel IV

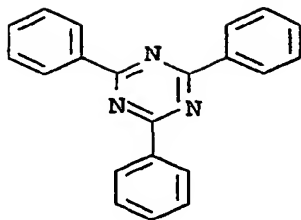


IV

in der

R⁸ bis R¹⁰ unabhängig voneinander gegebenenfalls substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₅-C₁₀-Aryl, C₅-C₁₀-Heteroaryl oder SpSil bedeuten, wobei Sp für einen Spacer und Sil für einen Silan-, Oligosiloxan- oder Polysiloxanrest steht,
X für die zweiwertigen Reste
—O— oder >N-R¹¹ steht, wobei
R¹¹ Wasserstoff oder gegebenenfalls substituiertes C₁-C₂₀-Alkyl, C₅-C₁₀-Aryl oder C₅-C₁₀-Heteroaryl bedeutet,

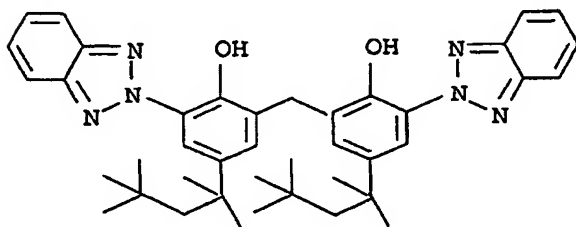
Bc) Triazinderivate der Formel V



V ,

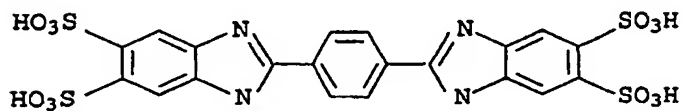
in der an die Phenylringe mindestens eine o-Hydroxygruppe und mindestens eine p-Alkoxygruppe mit 1 bis 20 C-Atomen gebunden sind,

Bd) dem Benztriazolderivat der Formel VI



VI

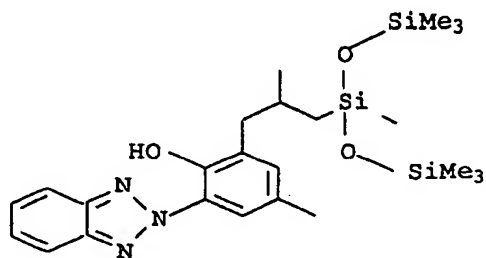
Be) dem Benzimidazolderivat der Formel VII



VII

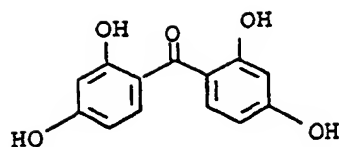
und Salze

Bf) dem Benztriazolderivat der Formel VIII



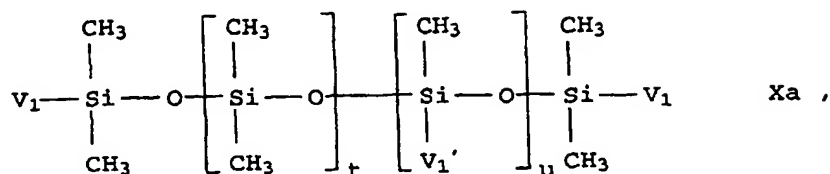
VIII

Bg) o,o',p,p'-Tetrahydroxybenzophenon der Formel IX

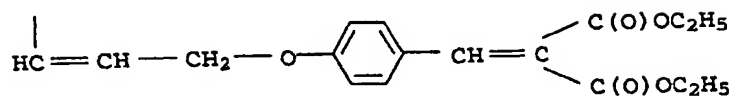


IX ,

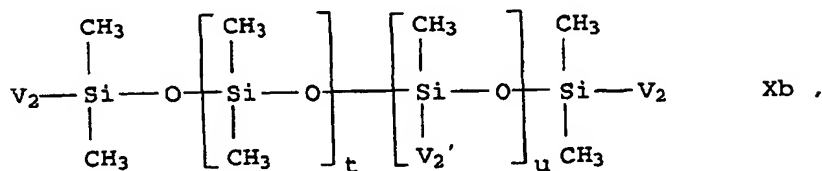
Bh) einem Organosiloxanbenzalmalonat der Formel Xa



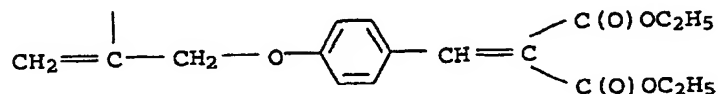
in der
V₁' die Gruppe



V₁ eine Methylgruppe oder V₁' bedeutet oder der Formel Xb



in der V₂' die Gruppe der Struktur



V₂ eine Methylgruppe oder V₂' bedeutet
oder Mischungen aus Verbindungen der Formeln Xa und Xb,

wobei t für einen Wert bis 100 und u für einen Wert bis 20 steht mit der Maßgabe, daß u = 0 ist, wenn V₁ = V₁' und/oder V₂ = V₂' ist und u einen Wert von 1 bis 20 bedeutet, wenn V₁ = CH₃ und/oder V₂ = CH₃ ist, als photostabile UV-Filter in kosmetischen und pharmazeutischen Zubereitungen zum Schutz der menschlichen Haut oder menschlicher Haare gegen Sonnenstrahlen, gegebenenfalls zusammen mit weiteren an sich für kosmetische und pharmazeutische Zubereitungen bekannten, im UV-Bereich absorbierenden Verbindungen.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 01 10 4958

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
D,A	FR 2 440 933 A (GIVAUDAN & CIE SA) 6. Juni 1980 (1980-06-06) * das ganze Dokument *	1-14	A61K7/42
A	EP 0 893 119 A (CIBA GEIGY AG) 27. Januar 1999 (1999-01-27) * Seite 3-6; Anspruch 18 *	1-14	
P,X	EP 1 046 391 A (BASF AG) 25. Oktober 2000 (2000-10-25) Seite 16, Verbindungen Nr. 28, 29, 30, 32 * Seite 15, Zeile 53,54; Ansprüche 1-7; Beispiele 1-3; Tabelle 2 *	1-14	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
			A61K
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort MÜNCHEN		Abschlußdatum der Recherche 3. November 2003	Prüfer Lindner, A
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument * : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			

EPO FORM 1503 03.02 (P/MC03)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 01 10 4958

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

03-11-2003

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
FR 2440933 A	06-06-1980	CH 642536 A5	30-04-1984
		DE 2945125 A1	29-05-1980
		FR 2440933 A1	06-06-1980
		GB 2038807 A ,B	30-07-1980
		NL 7907446 A ,B,	16-05-1980
		US 4387089 A	07-06-1983
		JP 1352832 C	11-12-1986
		JP 55066535 A	20-05-1980
		JP 61016258 B	28-04-1986
EP 0893119 A	27-01-1999	AU 741731 B2	06-12-2001
		AU 7842998 A	04-02-1999
		BR 9802577 A	19-12-2000
		DE 69817706 01	09-10-2003
		EP 0893119 A1	27-01-1999
		JP 11100317 A	13-04-1999
		US 6235271 B1	22-05-2001
		ZA 9806622 A	26-01-1999
EP 1046391 A	25-10-2000	DE 19917906 A1	26-10-2000
		AU 2886900 A	26-10-2000
		CN 1273088 A	15-11-2000
		EP 1046391 A2	25-10-2000
		JP 2000319628 A	21-11-2000
		US 6409995 B1	25-06-2002

EPO FORM P0481

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82